# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-310401

(43) Date of publication of application: 24.11.1998

)Int.CI.

C01B 3/04 B01J 21/06 B01J 23/06 B01J 35/02

)Application number: 09-124703

(71)Applicant: JAPAN ENERGY CORP

)Date of filing:

30.04.1997

(72)Inventor: ONO TAKASHI

SHIRATORI NOBUYUKI MATSUOKA HIDEO

# ) SEMICONDUCTOR PHOTOCATALYST AND HYDROGEN PRODUCTION USING THE SAME )Abstract:

DBLEM TO BE SOLVED: To obtain a semiconductor photocatalyst which has high hydrogen generation siency by photodecomposition of water and is not photodecomposed at all and can use visible light and ared light as well as ultraviolet light and can be continuously used.

EUTION: Semiconductor particles having  $\leq 1~\mu m$  particle size of titanium oxide, cadmium sulfide or the like ying 0.5 to 5 wt.% platinum are capsuled to  $\leq 2$  wt.% coating quantity by a polymer of a vinyl monomer h as acrylic ester, methacrylic ester, styrene, and vinyl acetate, or a polymer of polyvinyl potassium sulfite-col chitosan or polyvinyl potassium sulfite-methyl glycol chitosan to obtain the objective semiconductor tocatalyst. The semiconductor photocatalyst is dispersed in water by 0.05 to 1 wt.% in a closed system is irradiated with light such as sunlight, a mercury lamp, a xenon lamp, and a tungsten lamp, causing rogen and oxygen to be generated. The oxygen is removed by an absorbent or a liquid absorbent, wing the hydrogen to be obtained.

# **AL STATUS**

e of request for examination]

e of sending the examiner's decision of rejection]

d of final disposal of application other than the niner's decision of rejection or application

/erted registration]

e of final disposal for application]

ent number)

e of registration)

nber of appeal against examiner's decision of

jection]
late of requesting appeal against examiner's scision of rejection]
ate of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

# (11)特許出願公開番号

# 特開平10-310401

(43)公開日 平成10年(1998)11月24日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup> C 0 1 B 3/04 B 0 1 J 21/06 23/06 35/02	<b>識別記号</b>	F I C 0 1 B 3/04 B 0 1 J 21/06 23/06 35/02		A M M J		
		審査請求	未請求	請求項の数4	FD (	全 4 頁)
(21)出願番号	特願平9-124703	(71)出願人				
(22)出願日	平成9年(1997)4月30日		株式会社ジャパンエナジー 東京都港区虎ノ門二丁目10番1号			<del>]</del>
		(72)発明者		<u>-</u>	- - - - - - - - - - - - - - - - - - -	<b>`</b>
		(72)発明者	白鳥 角	之		
						汚 株式
		(72)発明者			9	
						号 株式
		(74)代理人			l	
		(72)発明者	宮城県仙台市泉区柱二丁目7-9 白鳥 伸之 埼玉県戸田市新曽南三丁目17番35号 会社ジャパンエナジー内			号 株式

# (54)【発明の名称】 半導体光触媒及びこれを用いた水素の製造方法

# (57)【要約】

【課題】 水素の発生効率が高く、触媒の光溶解が全く起こらず、しかも紫外光のみならず、可視や赤外光線も利用でき、連続使用が可能な半導体光触媒を提供すること、及びこの触媒を用いる水と太陽光とから、直接、安価で、簡便に水素を製造できる方法を提供すること。 【解決手段】 半導体粒子をポリマーでカプセル化したことからなる半導体光触媒、及び当該半導体光触媒の存在下で水に光を照射し、水を光分解することからなる水素の製造方法。 1

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 半導体粒子をポリマーでカアセル化した ことを特徴とする半導体光触媒。

【請求項2】 白金を担持した酸化チタン又は硫化カドミウムの粒子をビニルモノマー重合体、またはポリビニル硫酸カリウム-グリコールキトサン或いはポリビニル硫酸カリウム-メチルグリコールキトサンの重合体でカプセル化したことを特徴とする半導体光触媒、

【請求項3】 請求項2に記載のビニルモノマーとしてアクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、スチレン 10または酢酸ビニルのいずれか1種以上を用いたことを特徴とする半導体光触媒。

【請求項4】 請求項1~3に記載の半導体光触媒の存在下で水に光を照射し、水を光分解することを特徴とする水素の製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明が属する技術分野】本発明は、太陽等の光エネルギーを用いて水等を光分解するための半導体光触媒及びこの触媒を用いて水素を製造する方法に関する。

#### [0002]

【従来の技術】本多、藤嶋らによる、酸化チタン単結晶電極と白金電極を用いた紫外線照射下における水の分解による水素と酸素の発生の報告(A.Fujishima, K.Honda;Bull.Chem. Soc. Jpn.,44,1148(1971))以来、酸化チタン粒子やその他の半導体粒子でも白金等を担持することにより、同様の分解反応が起こることが数多く報告されてきた。特に、佐山らは、酸化ニッケル、酸化ルテニウム等を担持した酸化ジルコニウムや酸化タンタル半導体からなる光触媒の存在下で、炭酸塩を溶解した水溶液 30に光を照射すると水の分解速度が著しく向上することを報告している(K.Sayama, H.Arakawa; J.Photochem. and Photobio. A:Chem.,77,243(1994))。

【0003】しかし、これらの方法は、いずれも水素の発生効率が低く、また光触媒が光照射により光溶解し、この溶解を防ぐために、触媒表面を被覆処理すると水素発生機能は全く発現できないこと、及び太陽エネルギーのわずか3%程度を占めるに過ぎない紫外領域の光しか利用できない等の問題があり、半導体粒子を用いた太陽光による水からの水素製造の実用化の目処は全くたって40いない。

# [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記課題を解決するもので、本発明の目的は、水素の発生効率が高く、触媒の光溶解が全く起こらず、しかも紫外光のみならず、可視や赤外光線も利用でき、連続使用が可能な半導体光触媒を提供すること、及びこの触媒を用いる、水と太陽光とから太陽電池等を経ないで直接、安価で、簡便に水素を製造できる方法を提供することである。 【0005】 【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的を達成するために、鋭意研究を進めた結果、半導体粒子 1個、1個を有機高分子でオングストローム単位の厚さで薄く、均一に被覆する、いわゆる半導体粒子をカプセル化することにより、上記課題を一挙に解決できること

【0006】すなわち、本発明は半導体粒子をポリマーでカプセル化したことからなる半導体光触媒であって、特に好ましくは、白金を担持した酸化チタン又は硫化カドミウムの粒子をアクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、スチレン、酢酸ビニル、ポリビニル硫酸カリウム-グリコールキトサンまたはポリビニル硫酸カリウム-メチルグリコールキトサン等の重合体でカプセル化したものである。

【0007】さらに、他の本発明としては、上記半導体 光触媒の存在下で水に光を照射し、水を光分解すること からなる水素の製造方法である。

## [0008]

を見出した。

【発明の実施の形態】本発明の半導体を用いる光反応 は、半導体の電子の充満している価電子帯の上端と電子 の存在しない空の軌道である伝導帯の下端とのエネルギー差、すなわちバンドギャップ(禁止帯)以上のエネル ギーを持つ光が照射されると価電子帯の電子が伝導帯に 励起され、価電子帯に電子の欠陥、すなわち正孔が生 じ、生成した伝導帯の電子は半導体内部へ容易に移動し て水分子や他の分子に電子を渡して還元し、価電子帯の 正孔は界面に移動して水分子や他の分子を酸化する反応 を利用するものである。このバンドギャップの電位差が 1.23Vの水分解の電解エネルギー以上ないと水は水素と 0 酸素に分解されず、また伝導帯の下端の位置が水素発生 のエネルギー準位H+/H2よりも低い場合には水素は発生 せず、価電子帯の上端が酸素発生のエネルギー準位02/H 20の位置よりも低くないと酸素は発生しない。

【0009】したがって、本発明に用いることができる 半導体は、バンドギャップの電位差が1.23V以上であっ て、伝導帯の下端の位置が水素発生のエネルギー準位H+ /H2よりも高いものである。このような半導体粒子とし ては、SrTiO3、TiO2、CdTe、CdSe、Si、CdS、ZnS、Fe2O 3、GaAs、GaP、InP、ダイヤモンド粉等を挙げることが できるが、特には、アモルファスまたはルチル型のTiO2 またはCdSが水素の発生量を多くできるため好ましい。 【0010】この半導体粒子は、粒径の小さい方が水素 の発生効率が良く、粒径が1μm以下、特には、0.01μm ~0.1μmのものが好ましい。

【0011】この半導体粒子は、そのまま用いることができるが、水素の発生を効率よく行うためには、白金、銀、銅、酸化ニッケル、酸化ルテニウム等を0.1~10重量%の範囲で、特には白金を0.5~5重量%担持して用いることが好ましい。この担持は、含浸法、沈殿法、イオン交換法等、既知の担持方法を用いることができる。

【0012】本発明は、上記のような半導体粒子をポリ マーでカプセル化したものであるが、このカプセル化 は、半導体粒子とモノマーを溶媒中で撹拌しながら、モ ノマーを重合させる重合法 (高分子, 34, 90 (1985)を 参照)、正または負の電荷を持つコロイドが反対電荷を 持つコロイドと化学量論的に反応して溶媒に難溶性の沈 殿を作るコロイド滴定の原理を利用したコロイド滴定法 (宮城工業高等専門学校研究紀要,28,61 (1992)を参 照)、ゼラチンとアラビアゴムの静電的な相互作用を利 用する複合コアセルベーション法等の方法を用いること ができる(マイクロカプセル,日刊工業新聞社,P68 (197

【0013】重合法におけるカプセル化のモノマーとし ては、ビニルモノマーが好適で、特には、メタクリル酸 メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プロピル、 メタクリル酸ブチル等のメタクリル酸エステル、アクリ ル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、 アクリル酸ブチル等のアクリル酸エステル、或いはスチ レン、酢酸ビニル等を用いることが好ましい。この重合 法においては、半導体粒子、水、モノマーを所定量添加 20 しして、室温~80℃に保って、重合開始剤を加えて、 **攪拌しながら、重合させることにより粒子表面を薄くマ** イクロカプセル化することができる。

【0014】コロイド滴定法における正のコロイドとし ては、グリコールキトサン (GCh) 及びメチルグリコー ルキトサン (MGCh) が、また負のコロイドとしてボリビ ニル硫酸カリウム (PVSK) を用いることが好適である。 このコロイド滴定法では、前記半導体粒子を上記正のコ ロイドまたは負のコロイドの水溶液に分散させ、攪拌し ながら州を調整し、反対電荷のコロイド水溶液で逆滴定 30 して、急激にコロイドの凝集が起こる点をコロイド滴定 の終点とし、沪別、乾燥することにより粒子表面を薄く マイクロカプセルを得ることができる。

【0015】さらに、複合コアセルベーション法では、 前記半導体粒子を、約50℃のゼラチン水溶液に分散さ せ、これにアラビアゴム水溶液を滴下し、pHを3.5~4に 調整し、液温を5~8℃に下げ、ホルマリン水溶液とアル カリを加えて、pHを約9に調整し、液温を一旦約50℃に したのち、室温まで低下させることにより、粒子表面が 得ることができる。

【0016】これらのカプセル化においては、ポリマー による被覆量を2重量%以下とすることが水素の発生量 を多くする上で、好ましい。

【0017】上記方法で得られるポリマーでカプセル化 された半導体光触媒は、密閉系で水に0.05~1重量%分 散させて、太陽光、水銀灯、キセノンランプ。タングス テンランプ等の光を照射することにより、水素と酸素が 発生し、これらのガスを取り出し、酸素の吸着剤あるい は吸収液を用いて、酸素を除去することにより水素を得 ることができる。なお、この場合、前記水に炭酸ナトリ ウムを約1mmol濃度加えるとより効率的に水素を発生さ せることができる。

【0018】本発明の半導体光触媒は、繰り返し使用し ても水素発生機能が低下しないため、光の照射部とガス 放散部とを有し、この間を半導体光触媒を含む水を循環 させることからなる簡便な密閉型の水素製造装置を用い ると、太陽エネルギーと水から水素を安価、大量に製造 することができる。

#### [0019]

【発明の効果】本発明は、水素の発生効率が高く、触媒 の光溶解が全く起こらず、しかも紫外光のみならず、可 視や赤外光線も利用でき、連続使用が可能であり、水と 太陽光とから太陽電池等を経ないで直接、安価で、簡便 に水素を製造できるという格別の効果を奏する。

[0020]

#### 【実施例】

#### 光触媒の調整

ルチル型酸化チタン、アナターゼ型及びアモルファス型 酸化チタン、並びに硫化カドミウムを、それぞれメノウ 乳鉢に取り、白金黒を1重量%加えて30分間摩砕、混練 して、白金担持の光触媒を調製した。これらの粒子を走 査型電子顕微鏡 (SEM) 写真により測定した結果、ルチ ル型及びアナターゼ型酸化チタンの平均粒径は約0.2<sub>m</sub> π、アモルファス型酸化チタンは約0.02μπ、硫化カドミ ウムは約0.1µmであった。

#### 【0021】カプセル化

#### 1) 重合法

上記の白金を担持したルチル型、アナターゼ型又はアモ ルファス型の酸化チタン、それぞれ13gを、水300mlに分 散させ、65℃の温度に保ち、表1に示したモノマー0.7 g、重合開始剤濃度5×10-3mol/Iを加えて、3時間攪拌し て、重合させた。また、白金担持のルチル型酸化チタン に白金担持のアモルファス型酸化チタンを3重量%混合 した混合物10g、モノマー0.5gを用いて、上記と同様に して重合を行った。これらのカプセル化物は、沪別、洗 ゼラチンアラビアゴムで被覆されたマイクロカブセルを 40 浄、乾燥し、重合率及びポリマー含有率を測定した。こ の結果を表1に示した。

> 【0022】これらのカプセル化物を走査型電子顕微鏡 (SEM) 写真により観測した結果、いずれも、粒子の被 覆状態、分散状態ともに良好であった。

[0023]

【表1】

5	5				
実験 No.	TiO <sub>2</sub> 結晶型	モノマー	重合開始剤	重合率 (%)	₺ 尔-含有量 (wt%)
1_	ルチル	おりりみ酸メチル	AIBA	3.6	0.2
2	7†ダーゼ	スチレン	AIBN	4.5	0.3
3	プ <del>モ</del> カファス	メククリル酸メテル	亜硫酸	1.8	0.1
4	7EB77X	アクリル酸プチル	亜硫酸	6.3	0.3
_ 5	TiO,混合物	メタクリル酸メチル	亜硫酸	18.3	1.0

(AIBA: 2,2'-アゾピスイソプチロアミジン塩酸塩、AIBN: アソ゚ピスイソプチロニトワル)

# 【0024】2) コロイド滴定法

上記の白金担持のルチル型酸化チタン、白金担持のルチ ル型酸化チタンに白金担持アモルファス型酸化チタンを 3重量%添加した混合物及び硫化カドミウムを、それぞ れ1.0g、1/400NのPVSK水溶液15mlに分散させ、酢酸を添 加して州を4.0に調整し、1時間以上攪拌した。その後、 1/200NのGChで、急激にコロイドの凝集が生じる点まで 逆滴定し、沪別、乾燥した。これらのカプセル化物のボ リマー含有率の測定結果を表2に示した。

【0025】また、これらを走査型電子顕微鏡 (SEM) 写真により観測した結果、粒子の被覆状態も、分散状態 20 も良好であった。

[0026]

## 【表2】

i	実験	半導体粒子の	おり?・含有量		
	No.	種類	(wt%)		
i	6	MATiO <sub>2</sub>	0.5		
ı	7	TiOz混合物	1.0		
	· 8	Cq2	1.1		

# 【0027】水素発生評価試験

上記で得られたカプセル化された半導体光触媒0.2gを、 石英フラスコ中の0.28mol/Iの炭酸ナトリウム水溶液300 mlに加えてマグネチックスターラーで懸濁させ、500Wキ セノンランプ (ウシオ電機 (株) UXL-500D) を用いて光 照射した。経時的に、発生水素 (ml) をミクロビューレ ット及びガスクロマトグラフィー (カラム:モレキュラ ーシーブ5A、キャリアガス:アルゴン、検出器:TDC、6 0℃) で測定した。

【0028】また、比較のために、白金担持ルチル型酸\*

10 \* 化チタン(実験No. 9)、同アナターゼ型酸化チタン (実 験No. 10)、アモルファス型酸化チタン(実験No. 11) お よび同硫化カドミウム (実験No.12) で、ポリマーによ るカプセル化を行わなかった半導体粒子についても、同 様の方法で水素を発生させた。

【0029】これらの結果を、表3に示した。なお、表 3中の水素発生量はmlで、累積量であり、また実験No. はカプセル化のものと同じである。

[0030]

## 【表3】

317					
寒驗 No.	60分	120分	180分	240分	300 分
1	1.3	3.0	4.0	5.3	6.2
2	1.2	2.8	3.7	5.0	6.0
3	3.8	6.2	8.3	9.2	9.7
4	4.7	7.2	9.3	11.2	13.0
5	0.8	2.2	3.3	3.8	4.2
6	4.3	7.0	8.8	10.5	11.5
7	0.8	2.2	3.3	3.8	4.2
8	5.8	8.7	10.8	12.8	14.3
9	0.4	1.2	1.5	2.0	2.0
10	0.5	1.3	2.0	2.5	2.5
11	3.7	5.7 .	7.2	8.0	8.5
12	0	0	0	0	0

【0031】これらの結果から、カプセル化した半導体 光触媒は、カプセル化していないものに比べて (No.1, 5, 6, 7: No. 9, No. 2: No. 10, No. 3, 4: No. 11, No. 8: No. 12)、多くの水素を、発生させることができることが分 かる。